#### 平3-281682 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成3年(1991)12月12日

C 09 J 175/04 B 05 D 7/24

JEZ 301 302

7602-4 J 8720-4 D 8720-4DX

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全12頁)

室温、水分硬化性でありプライマーなしのポリウレタン基剤接着剤 の発明の名称・

組成物およびその使用方法

頭 平2-84746 の特

22出 願 平2(1990)3月30日

ジャミル、バグダチ @発 明 者

アメリカ合衆国ミシガン州、ノースビル、メドーヒル、ド ライブ、イースト、37434

キース、エツチ、マホ 明 君 個発

アメリカ合衆国ミシガン州、クロス、ポイント、シテイ

ー、リバード、680

ピーエーエスエフ、コ 題 の出

アメリカ合衆国ミシガン州、ワイアンドツト ビドル、ア

ベニュ、1419

弁理士 佐藤 一雄 個代 理 人

外2名

最終頁に続く

#### 眀

ーポレーション

## 1. 発明の名称

室温、水分配化性でありブライマー なしのポリウレタン基剤接着剤組成物 およびその使用方法

### 2. 特許額求の范囲

1. 被匈君金四支持体にガラスを直接接着す るための、一成分から成るプライマーなしの水分 忍化性シーラント組成物であって、

#### (a) 式

(式中、Rは1~6個の炭素原子を有する低級ア ルキルであり、

R<sup>1</sup>は二個の炭化水緊基、二価の炭化水緊エーテ ル基、および二価の炭化水窯アミノ基から成る群 から辺択される二価の架橋形成基であり、  $A \text{ id} - S - \text{ id} \text{ J} \text{ U} - N R^2 - \text{ id} \text{ D} \text{ By id} \text{ id}$ は水窯または1~6個の炭素原子を有するアルキ ルである)を有するシラン末端ポリウレタンポリ マーと、

#### (b) 桥造

(式中、xは1~3の整致であり、

R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は同じものであるかまたは 異なるものであってもよく、1~4個の炭素原子 を有するアルキルおよびアルコキシルから選択さ

Bは、CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O-または基R<sup>6</sup> であり、但しR<sup>6</sup>は、水森、

または- (CH<sub>2</sub>) yNHR<sup>8</sup>であり、

R<sup>7</sup>は1~4個の炭素原子を有するアルキルまたは1~4個の炭素原子を有するアルキレンであり、

R<sup>8</sup>は水素または一(CH<sub>2</sub>)<sub>z</sub>NH<sub>2</sub>であり、 yおよびzは同じであるかまたは異なるものであってもよく1~3の整数である)を有し、それらのハロゲン化水素塩を含む電着層接着促進剤、との混合物を含んで成る組成物。

- 2. ポリウレタンポリマーが、1分子当り少なくとも2個のヒドロキシル基を有し且つ数平均分子量が約1000~約3000であるポリエーテルポリオールと、1分子当り少なくとも2個のイソシアネート基を有するイソシアネートとの反応生成物である、請求項1に記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 3. ポリウレタンポリマーの数平均分子量が約10.000~約30.000である、請求項1または2に記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。

分硬化性シーラント組成物。、・

- 6. 前記のポリウレタンポリマー100 重量部に対して柔軟剤を約1.0 ~約10.0重量部、好ましくは約2.0 ~約5.0 重量部含む、請求項1~5のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 7. 柔軟剤がフタル酸ジオクチル、フタル酸ジプチル、フタル酸ジウンデシル、アジピン酸ジオクチル、フタル酸プチルベンジル、リン酸イソデシルジフェニル、フタル酸ジイソデシル、Nープチルーpートルエンスルホンアミドおよびその混合物からなる群から選択される、請求項6に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 8. 電着層接着促進剤がN-2-[4-ビニルー (ペンゼンアミノ)]エチルー3ーアミノプロピルトリメトキシシラン一塩酸塩である、請求項1~7のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。

- 4. 電着層接着促進剤が前記のポリウレタンポリマー100 重量部に対して約2.0 ~約10.0重量部、好ましくは約4.0 ~約8.0 重量部の量で存在する、請求項1~3のいずれか1項に記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 5. 電者層接着促進剤が
  τーアミノブロピルトリメトキシシラン、
  τーアミノブロピルトリエトキシシラン、
  N-β-アミノエチルーτーアミノブロピルトリメトキシシラン、

ァーグリシジルプロピルトリメトキシシラン、 N - 2 - アミノエチル - N - 3 - アミノエチルト リメトキシシリルプロピル - 1 , 2 - エタンジア ミン、および

N-2- [4-ビニルー (ベンゼンアミノ)] エチル-3-アミノプロピルトリメトキシシラン、およびこれらのハロゲン化水素塩およびこれらの混合物から選択される、請求項1~4のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水

- 9. 固定窓ガラスパネルを自動車ボディに接着する方法であって、
- (a) 通常の電着塗装コーティングを自動車の金属 ボディに施し、
- (b) 固定窓ガラスパネルのシーラントのピードを 適用するために取っておいた電着塗装された車体 の部分にマスキング手段を施し、
- (c) 1種以上の装飾および保護用塗装コーティングをマスキングした自動車ボディに旋し、
- (d) マスキング手段を取り除き、
- (e) 車体のマスキングしてあった電音塗装部分に 請求項1~8のいずれか1項に記載のポリウレタ ンを基剤とするシーラント組成物のピードを直接 適用し、
- (f) ガラス窓パネルをシーラントピードに固若させることを特徴とする方法。
- 10. 固定窓ガラスパネルを請求項1~8のいずれか1項に記載のポリウレタンを基剤とするシーラント組成物のピードによって自動車の電管 塗装した金属ボディに直接固着した自動車。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、一成分からなる水分硬化性のポリマーシーラント組成物およびその使用方法に関する。 更に詳細には、本発明は、一成分からなる水分硬化性シーラント組成物であって自効率の電音コーティングに対する顕著な粘着性を有し、したがって自効車用のプライマーなしの窓ガラスシーラントとして有用な組成物に関する。

# [発明の背景]

り実用的な問題によって起こっている。 塗料の処 方の変更は、溶媒の種類の改質または塗料の溶媒 含型の減少、塗料添加剤の性状および凝度の変更、 年毎の色型の変更および使用者の立場および塗装 の適用条件によって指示される他の変更に関係が ある。

典型的な「メタリック」ペースコート/過明堂 装系では、迢用したシーラントピードとその下に 据え付けてシーラントのピードは塗装された支持体表面とガラスパネルとを強固に接触する。シーラントピードが頑度に硬化したならば、摩体はフロントガラス据付の耐研突破壊性を含む政府の自助車安全基準(MVSS)にパスしなければならない。

この安全基準には、フロントガラスの接着系の 不完全さに対して限界を設けていない。しかし、 び突および伝落の事態に原し、フロントガラスは 自助車の屋根を支持するものでもあるので、車体 に接着したままになっていなければならない。

自効車は今日多粒多様な短類の煙料やコーティング系で塗装されている。各種ペイント系は、一旦乾燥するとそれぞれ特有の配合および表面特性を有する。塗料の処方が使かに変化しただけであっても、窓シーラント材料と塗装された車体との間の接着剤の接着力が損なわれることがある。典型的には、自効車産業では、用いられるペン・集的効機によるものもあるが、その他の変化はよ

したがって、自動車の固定窓ガラスパネルと自 動車ボディの電着塗装層との間に、直接的な、強 固で、耐久力があり、耐候性を有するシールを提 供するシーラント組成物およびシール方法が当該 技術において必要である。

### [発明の要約]

本発明のシーラント組成物は、シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマーと、ポリウレタン基剤ポリマーと、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部当りアミノシラン電管 脳接着促進剤2.0 ~10.0重量部とを含んで成る。

シーラント組成物は、更に溶媒、チキソトロー プ剤、柔軟剤、充填剤、および着色剤を含み、所

$$B - NH - (CH_2)_{x}^{3} - S_{i}^{3} - R_{5}^{5}$$

式中、xは $1\sim3$ の整数であり $R^3$ 、 $R^4$ および $R^5$ は同じであるかまたは異なるものであってもよく、 $1\sim4$  個の炭素原子を有するアルキルおよびアルコキシルから選択され、基Bは

CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O-またはR<sup>6</sup>であり、 基R<sup>6</sup>が水素、

$$-(CH_2)_y-NH$$

または $-(CH_2)_y$ NHR $^8$ である。基R $^7$ は $1\sim4$ 個の炭素原子を有するアルキルまたは $1\sim4$  個の炭素原子を有するアルキレンである。基R $^8$ は水素または $-(CH_2)_z$ NH $_2$ であり、y および z は同じであるかまたは異なるものであってもよく $1\sim3$  の整数である。

もう一つの実施態様では、本発明は、固定窓ガ

望の色、コンシステンシーおよび流動性を得ることができる。

シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマ - は、理想化した下記の構造を有する。

式中、Rは1~6個の炭素原子を有する低級アルキルであり且つR<sup>1</sup>は二価の炭化水素基、二価の炭化水素工ーテル基、および二価の炭化水素アミノ基から成る群から選択される二価の架橋形成基であり、基Aは-S-とNR<sup>2</sup>-とから選択され、R<sup>2</sup>は水素または1~6個の炭素原子を有するアルキルである。

アミノシラン電着層接着促進剤は、下記の構造 を有する。

ラスパネルを自動車ボディに接着する方法であって、(a) 従来の電着塗装コーティングを自動車の金属ボディに施し、(b) 固定窓ガラスパネルのシーラントピードを適用するために取っておいた電着塗装された車体の部分にマスキング手段を施し、(c) 1種以上の装飾および保護用塗装コーティングをマスキングした自動車ボディに施し、(d) マスキング手段を取り除き、

(e) 車体のマスキングしてあった電着塗装部分に本発明のポリウレタンを基剤とするシーラント組成物のピードを直接適用し、(f) ガラス窓パネルをシーラントピードに固着させることから成る方法を提供する。

↑更にもう一つの実施態様では、本発明は、固定 窓ガラスパネルを本発明のポリウレタンを基剤と するシーラント組成物によって自動車の電音塗装 された金属ボディに直接固着した自動車を提供す る。

#### [詳細な説明]

本発明のシーラント組成物は、数平均分子母が 約10.000~約30.000であり、下記の報道を有する シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマー を含んで成る。

式中、R、R 1 およびA は上記に定義されている。このようなシランを末端基とするポリウレタンポリマーは、プライアント(Bryant)他による米国特許第3.979.344 号明細曹に記載の方法によって、1分子当り少なくとも2個の遊離ヒドロキシル基を有するポリエーテルポリオールを1分子当り少なくとも2個のイソシアネート反応性基を有するイソシアネート化合物と反応させて通常の重合法で製造されるが、前記の特許明細書の内容は参考として本明細書中に包含される。

、ポリエーテルポリオールとイソシアネート化合

シアネート、イソホロンジイソシアネート (IPDI) およびメチレンピスー(4ーシクロ ヘキシルイソシアネート)から選択される。好適 な材料は、トルエンジイソシアネートである。

これら2種類のモノマーの反応によって形成されるコポリマーに、構造

 物は、約8:1から約12:1の重量比でそれぞれ 反応させる。出発物質のポリエーテルポリオール の数平均分子且は約1.000~5.000が好資である。 このような好項な出発物質の一つは、ポリプロピ レングリコールであり、ポリプロピレングリコー ル (Polypropylene Glycol) 2025としてユニオン ・カーバイド社 (Union Carvide Co.)、270 パー ク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨー ク 10017から入手可能である。

出発物質であるイソシアネート化合物は、前記のような目的のために当該技術分野において知られている様々な材料、例えば、p-フェニレンジイソシアネート、ピフェニルー4、4′ージイソシアネート、トルエンジイソシアネート(TDI)、3、3′ージメチルー4、4′ーピフェニレンジイソシアネート、1、6ーヘキサメチレンジイソシアネート、2、2、4ートリメチルヘキサンー1、6ージイソシアネート、メチレンピスー(フェニルイソシアネート)、1、5ーナフタレンジイ

ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017から 人手可能)を加えることによって行なわれる。

本明細書に用いられている、「アルキル」とい う用語は分岐状または分岐していないアルカンか ら1個の水素原子を除去することによって得られ る炭化水素基を意味する。「アルコキシル」とい う用語は、酸素エーテル結合によって親分子の残 りの部分に結合したアルキル基を意味する。「二 価のヒドロカルビル」という用語は、飽和または 不飽和の非環状炭化水素から2個の水素原子を除 去することにより得られる分岐状または分岐して いない炭化水業基を意味する。「二価のヒドロカ ルバリル」という用語は、1個以上の炭素環状芳 香族母を有する炭化水素であるフェニル、アルキ ルフェニルおよびフェニルアルキル等から2個の 水業原子を除去することにより得られる基を意味 する。「二価のシクロヒドロカルピル」という用 語は、炭素環状非芳香族炭化水素環であるシグロ ヘキサン、アルキルシクロヘキサン等から2個の

水窯原子を除去することにより得られる基を意味 する。

ポリウレタン基剤ポリマーを、(ポリウレタン 基剤ポリマー100 質量部に対して)下記の構造を 有するアミノシランおよびそのハロゲン化水業塩 から成る電着層接着促進剤約2.0 ~約10.0重量部、 好ましくは約4.0 ~約8.0 質量部と混合する。

式中、B、x、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は前記に定 窓の通りである。ハロゲン化水案塩とはフッ化水 案塩、塩酸塩、臭化水案塩およびヨウ化水案塩を 窓味し、塩酸塩が好適である。

本発明の目的に好適に用いられる電者層接着促 適剤としては、 r - アミノプロピルトリメトキシ シラン、 r - アミノプロピルトリエトキシシラン、 N - β - アミノエチルー r - アミノプロピルトリ メトキシシラン、 r - グリシジルプロピルトリメ

塩、例えばナフテン酸スズ、オクタン酸スズ、路 酸スズ、ジブチルスズジアセテート、ジブチルス ズジオクトエート、ジブチルスズジラウレート、 ステアリン酸鉄またはオクタン酸鉛;および有級 アミン、例えばトリアルキルアミン、Nー 置換ピペラジンおよびピリ ジンが挙げられる。本発明の組成物に好ましい硬 化触媒は、ジプチルスズジアセテートである。

本発明の組成物に用いるのに好適な促進剤は、 米園特許第4.600.689 号および第4.623.738 号明 細音に開示されている短頭のチタン酸エステルで あり、前記の特許明細音の内容は容おとして本明 細音中に包含される。促進剤として用いられるチ タン酸エステルは、1分子当り少なくとも1個の 第一級または第二級アミン基を有することが好ま しい。好道な材料として、(4ーアミノベンゼン) サルファナトー o、 2ープロパノラトチタン(IV) (KR® 26S):2ープロパノラト、トリスー(3.6ージアザ)へキサノラトチタン(IV)(KR® トキシシラン、およびN-2-アミノエトキシーN-3-アミノエチルトリメトキシーシリルプロピル-1. 2-エタンジアミン(ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017から発売)、およびN-2-[4-ピニルー(ベンゼンアミノ)]エチル-3-アミノプロピルトリメトキシシランー塩酸(2-6032としてダウ・コーニング社(Dov Corning Co.)、ミドランド、 別 から発売)が挙げられる。

この組成物には更に、着色剤約20~約50重量部 および/またはカーボンブラックのような充填剤 約0.02~約0.2 重量部、および促進剤約0.3 ~約 0.6 重量部を含み、すべての重量はキャッピング したポリウレタンポリマー100 重量部当りの重量 である。

本発明の目的に好適な硬化触媒としては、スズ、鉛、水銀または個族元素の金属塩;有機鉄、有機スズ (IV) および有機鉛化合物:脂肪族または芳香族カルボン酸;トルエンスルホン酸;有機酸の

44); 2. 2 - ビス - (2 - プロペノラトメチル) プタノラト、トリス - (2 - エチレンジアミノ) エチラトチタン( $\mathbb{N}$ )(リカ( $\mathbb{Lica}$ )<sup>®</sup> 44);および  $\mathbb{N}$  2. 2 - ビス - (2 - プロペノラトメチル) ブタノラト、トリス - (3 - アミノ)フェニラートチタン( $\mathbb{N}$ )(リカ( $\mathbb{Lica}$ )<sup>®</sup> 97)があり、ケンリッヒ・ペトロケミカル社(Kenrich Petrocheolicals Inc.)、140 イースト・2 2 ストリート、ベイヨン、ニュージャージー、07002から発売されている。好道な材料はリカ( $\mathbb{Lica}$ )<sup>®</sup> 44 である。

更に、ポリウレタンポリマー100 重量部当り約0.25~約0.75重量部の少量のチキソトローブ剤を加えてシーラント組成物の流効性を調整してもよい。本発明の目的に好資な典型的なチキソトロープ剤は、チクスシール(Thixseal)<sup>®</sup>1085であり、エヌ・エル・ケミカルインコーボレーテド(NL Cheolcals、Inc.)、ハイトストーン、ニュージャージー 08520から入手可能である。

また所望により、ポリウレタン益材ポリマー

100 重量部に対し約1.0 ~約10.0重量部、好まし くは約2.0~約5.0 重母部の柔吹剤を組成物に加 えることができる。本発明の組成物に含まれる好 道な柔軟剤としては、フタル酸ジオクチル、フタ ル酸ジブチル、フタル酸ジウンデシル(ブラチノ ール (Platinol) <sup>®</sup>型可望剤としてバスフ・コーポ レーション(BASF Corp.)、パラマス、ニュージャ ージー 07652から発売)、アジピン酸ジオクチル およびフタル酸プチルベンジル、リン酸イソデシ ルジフェニル (サンチサイザー(Santicizer)<sup>®</sup> 160 および148 としてそれぞれモンサント・ケミ カル・カンパニー (Monsant Chemical Co.) 、セ ントルイス、ミズーリー 63166から入手可能) お よびN-ブチル-p-トルエンスルホンアミドお よびN-エチル-p-トルエンスルホンアミド (ケチェンフレクス (Ketjenflex) <sup>®</sup> 8 としてア クゾー・ヒェミー・アメリカ (Akzo Chenie America). 300 サウス・リバーサイド・プラザ、 シカゴ、イリノイ 60606から入手可能)が挙げら れる。

リコーン表面処理を行ったクレーとしては、CB、 5178、KEおよび2211クレーがあり、パージェス (Burgess)、私督和 349. サンダーヴィレ、ジョ ージア 31082から入手可能である。

> 本発明の方法において、乗用車、トラックまた はバスのボディのような自効車ボディは、あらか じめ洗浄しおよび/または表面を前処理し(例え ば金瓜表面をリン酸塩で処理し)た後、当業界に おいて周知の通常の方法で電着塗装用プライマー を塗布する。この方法は、例えばアンダーソン (Anderson) らによる米国特許第4.575.523 号明 細谷に詳細に記弦されており、その特許明細谷の 内容は本明細容に参照として包含される。一般的 には、電音を行なう自効車ボディを直流電源に接 続して、電気回路の陰極として励くようにする。 次に自助車ポディを対電極を有する好通な水性電 着橙タンクに浸漬する。この電着柏は熱硬化性樹 脂の水性分散液から成り、電流が通過することに よってこれが自効車ボディに付着する。電着用下 塗塗料を十分な厚さで白劲車ボディに 迢用した後、

他の理由を排除する特別な理由はないが、上記の二つのスルホンアミドを単独または混合物のどちらかで組成物に用いると、組成物を柔吹化ししかも接着を促進する作用があると思われる。

本発明の組成物に有用な市販のシランまたはシ

ボディをタンクから取り出して洗浄すると、電音 ペイントの暦は硬化して、滑らかで硬く耐久力の あるコーティングとなる。

本発明の方法の次の工程において、固定窓パネル用シーラントピードを適用することになっている自動車ボディの部分をストリップテーブまたは 可剥性ポリマー材料のようなマスキング手段を適 用することによってマスキングする。

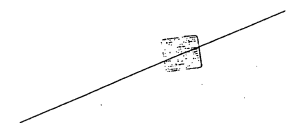
次に、マスキングした電音塗装された自動車ボディに、更に一種類以上の装飾および/または保証明空本では、では、方はは別毛塗のような従来ののでは、一番はよび/またはは別半される。これらの設上の着色コーティングは、一層以上の類に近年をできる。は一層に近野などのできる。とのできるには一角では、の形態をとることができる。

装飾/保設コーティング暦を資用し、優化した 後、マスキング手段を自効車ポディから取り除き、 本発明のポリウレタン基剤シーラント組成物のビードをマスキングしてあった自動車ポディの部分の電着塗料層に直接適用する。最後の工程で、固定窓ガラスパネルをシーラントビードに加圧接触させて、シーラントを硬化させる。

下記の実施例は、当業者が本発明を実施し得るようにする目的で提供するものである。この実施例は、単に例示のためのものであって、特許請求の範囲に記載の本発明の範囲を制限するものとして銃むべきではない。

[ポリウレタン基剤ポリマー組成物の製造]

米国特許第3.632.557 号明細書に記載の末端シラン結合ポリウレタンポリマー系を、下記のようにして製造した。



上記の成分 A を混合し、無水条件下で155 下 (68.3℃)まで加熱し、同温度に25分間保持した。その後、B を加えた。45分間を要して混合物の温度を徐々に105 下 (40.6℃)まで下げ、2時間15分間加熱を続けた。その後 C を混合物に加え、生成する混合物を150~165 下 (65.6~73.9℃)で更に2時間15分加熱した。この間に、反応混合物の試料を遊離イソシアネート官能基について試験した。この試験で遊離イソシアネートの残留が認められなくなったら、D を加え、混合物を短時間遠流下に加熱した。混合物を脱気し、窒温まで冷tml た

[本発明のシーラント組成物の製造] 実施例1

二重混合羽根を備えた5ガロンのマイヤーミキサーに、上記のように製造したポリウレタン基剤ポリマー25 lb (11.34 kg)を入れた。ミキサー内容物を65でまで加熱し、電音暦接着促進剤であるN-2- [4-ビニル(ベンゼンアミノ)]エチル-3-アミノブロビルトリメトキシシランー

A. ニアックス・ピーピージー2025オン

(Niax PPG 2025 ONE)

2001.00 g

(分子量2000のポリエーテルポリオール、

ユニオン・カーバイド社、270 バーク・アベニュー、 ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017 から発売)

ハイレン(llyiene)<sup>®</sup>

204.00 g

(80:20 グレードトルエンジイソシアネート、

イー・アイ・デュポン・ドゥ・ネムー・アンド・カン パニー(E.1. duPont de Nemours & Co.)、ウィルミン グトン、DE 19898)

氷酢酸

0.55 g

二酢酸ジプチルスズ

0.45 g

B. 無水トルエン

110.00 g

C. 無水トルエン

81.00 g

シランA 1110

68.30 g

(γ-アミノプロピル) トリメトキシシラン、 ユニオン・カーバイド・コーポレーション、 ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017)

D. 無水メタノール

273.00 g

塩酸塩(Z - 6032としてダウ・コーニング社、ミドランド、 NI から入乎可能)1.72 lb(0.78kg)、無水メタノール1.1 lb(0.5kg)およびチタン酸ネオペンチル(ジアリル)オキシトリ(N - エチレンアミノ)エチル(リカ(L1ca)<sup>®</sup> 44としてケンリッヒ・ペトロケミカル社、140 イースト22ストリート、バイヨニー、NJ 07002から入手可能)0.11 lb(0.5kg)を加えた。混合物を若干の真空下でで10分間混合することによって十分にブレンドした。次いで、上記の混合物にジプチルスズジアセテ

ート触媒12.0gを加え、更に20分間若干の減圧下で混合を続けた。カーボンブラック(7.5 lb. 3.4 kg)と表面処理したケイ酸アルミニウムクレー(パージェス(Burgess)CB、私害箱 349. サンダーピル、 GA 31082 から入手可能)2.5 lb (1.13 kg) であって予め含水量0.05重量%未満まで乾燥させたものをシーラント混合物に加え、若干の真空下で更に45分間混合を続けた。

ミキサー内容物を室温まで冷却させた後、無水 条件下で容器に入れた。 最終のシーラントはポリ ウレタン基剤ポリマー100 重量部に対して下記の 組成物を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤 (2-6032)	780	6.88
メタノール	500	4.42
LICA®44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

黒色の均質な水分硬化性シーラント組成物は、圧力60 ps1 (413.7 kPa)、76下(24.4 ℃) で0.104 インチ(2.64 mm) のオリフィスから押し出した時の粘度は60秒であった。

#### 実施例3

シーラント組成物は、電音層接着促進剤である N-2-【4-ピニル(ベンゼンアミノ)】エチル-3-アミノプロピルトリメトキシシラン一塩 酸塩の量を増加した(0.975 kg)こと以外は、実 施例1の組成および方法にしたがって製造した。 組成物は、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部 を規準にした重量部で下記の組成物を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電音層接着促進剤 (Z-6032)	975	8.60
メタノール	500	4.41
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.45
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.95

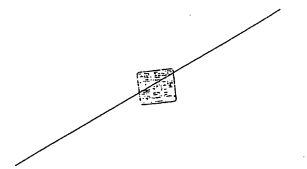
### 実施例2

シーラント組成物を、電着層接着促進剤である
N-2- [4-ビニル(ベンゼンアミノ)] エチル-3-アミノプロピルトリメトキシシラン一塩酸塩の量を減らしたこと(0.585 kg)を除き実施例1の組成および方法にしたがって製造した。組成物は、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部に対して重量部で下記の組成を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤 (2-6032)	, 585	5.16
メタノール	500	4.41
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.96

### 実施例4

実施例1の方法にしたがってシーラント組成物を製造し、更に柔軟剤としてN-ブチル-p-トルエンスルホンアミドとN-エチル-p-トルエンスルホンアミド(ケチェンフレックス(Ketjenflex)<sup>®</sup> 8 としてアクゾー・ヒェミー・アメリカ(Akzo Chemie America)、300 サウス・リバーサイド・プラザ、シカゴ、1L 60606から入手可能)の50/50の混合物0.5 1b(0.23kg)を含む組成物を製造した。このシーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を有した。



•		
成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤 (Z-6032)	780	6.88
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	54	0.48
ブチルスズジアセテート	12	0.11
柔軟剤 (スルホンアミドの混合物)	230	2.03
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.96

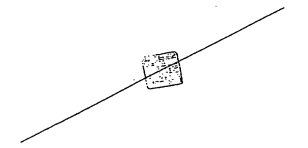
#### 実施例5

シーラント組成物を、更に可塑剤としてフタル 酸ジイソデシル0.5 lb (0.23kg) を有することを 除き、実施例1の組成および方法にしたがって製 造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマ ー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を 有した。

成 分	8	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電 <b>着層接着促進剂</b> (2-6032)	780	6.88
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
可塑剤 (ジイソデシルフタレート)	230	2.03
カーボンブラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.96

## 実施例6

シーラント組成物を、接着促進剤としてN-2
ーアミノエチルーN-3-アミノエチルトリメトキシシリルプロピルー1。 2-エタンジアミン 0.35 lb (0.16 kg) とN-β-アミノエチルー 7-アミノプロピルトリメトキシシラン 0.15 lb (0.07 kg) (A 1130およびA 1120としてそれぞれユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、NY 10017 から入手可能的および方法にしたがって製造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を有した。



	<b>g</b> .	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤 (A 1130 とA 1120との混合物)	230	2.03
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーボンブラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

#### 実施例7

シーラント組成物を、接着促進剤としてN-2 ーアミノエチル-N-3-アミノエチルトリメトキシシリルプロピル-1.2-エタンジアミン0.5 lb (0.23kg) (A 1130およびA 1120としてそれぞれユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、NY 10017 から入手可能)との混合物を含むことを除いて実施例1の組成物および方法にしたがって製造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を

規準にした重量部で下記の組成を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 22当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤 (A 1130)	230	2.03
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

#### [試験方法]

上記の実施例にしたがって製造した材料の重ね 下記の表に示す。

野断強度を、下記の方法によって試験した。それ
ぞれの場合に、2枚の予め電着下塗したスチール
プレートであってそれぞれ長さ1インチ、幅0.32
インチ (2.54cm×0.81cm) のものを、長さ1 インチ、幅0.25インチ、厚さ5/16インチ (2.54cm× 1 100 psi (685 0.64cm×0.79cm) のシーラントピードと接着して 2 85 psi (586 数組の剪断強度試験片を製造した。このシーラン 3 97 psi (666 トピードはシーラントチューブを用いて試験片の 4 110 psi (750 1インチ端の一つに沿って適用した。次に、これ 5 115 psi (750 1インチ端の一つに沿って適用した。次に 5 115 psi (750 1インチ端の一つに沿って適用した。次に 5 115 psi (750 1インチ端の一つに沿って適用した。次に 5 115 psi (750 1インチ端の一つに沿ってがありの一分に 5 115 psi (750 1インチ端の一つに沿ってがありの一分に 5 115 psi (750 1インチ端の一分に 5 115 psi (750 1インチ端の一分に

接着した試験片に適用したシーラントピードを 室温で、相対湿度50%で、3時間~3日間硬化させた。それぞれの場合に適当な時間硬化を行った 後、各シーラントピードの剪断強度をインストロ ン試験機上で接着した試験片の面に平行な方向に 引っ張ることによって試験した。これらの試験の

#### 実施例8

シーラント組成物を、下記の組成を有することを除いて、実施例1の方法にしたがって製造した。用いた接着促進剤は、 r ー (グリシドキシ) プロピルトリメトキシシラン2.1 lb (0.95kg) (ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、 NY 10017 から入手可能) であった。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
武者層接着促進剤	950	8.38
メタノール	950	8.38
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	_	-
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーポンプラック	3.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

結果を、試験を行なった組成物の他の特性と共に、 下記の表に示す。

# 

<本発明のシーラント組成物の剪断強度と特性>

実施の	Fd]	(3	重 ね 時間後)	剪	断文	集 さ 3日	後)		ショアーA 硬 度
1	100	psi	(689.5	kP)	845	psi	(5826	kP)	61
2	85	psi	(586.1	kP)	700	ps i	(4826	kP)	
3	97	ps i	(668.8	kP)	825	ps i	(5688	kP)	
4	110	psi	(758.4	kP)	900	psi	(6205	kP)	54
5	115	psi	(792.9	kP)	815	ps i	(5619	kP)	
6	105	ps i	(723.9	kP)	888	psi	(6123	kP)	
7	20	ps i	(137.9	kP)	325	ps i	(2241	kP)	48

出願人代理人 佐 藤 一 雄

第1頁の続き

⑤Int. Cl.5 識別記号 庁内整理番号

C 08 G 18/83 NGV 7602-4 J C 09 K 3/10 D 7043-4 H

⑩発 明 者 グレン、イー、マーテ アメリカ合衆国ミシガン州、フアーミントン ヒルズ、バ

イン レー、フオージ、35097